PCT WE TORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 31/55

A1

- WO 00/32199 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:
- (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

8. Juni 2000 (08.06.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT98/00291

- (22) Internationales Anmeldedatum: 1. Dezember 1998 (01.12.98)
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): PHARMAZEUTIKA AKTIENGE-SANOCHEMIA SELLSCHAFT [AT/AT]; Boltzmanngasse 11, A-1090 Wien (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MUCKE, Martin, Alois, Hermann [AT/AT]; Enenkelstrasse 28/32, A-1160 Wien (AT). FRÖHLICH, Johannes [AT/AT]; Arbeitergasse 50, A-1050 Wien (AT). JORDIS, Ulrich [AT/AT]; Hofzeile 6, A-1190 Wien (AT).
- (74) Anwälte: BEER, Manfred usw.; Lindengasse 8, A-1070 Wien
- (81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

- (54) Title: USE OF GALANTHAMINE AND GALANTHAMINE DERIVATIVES IN THE CASE OF ACUTE FUNCTIONAL BRAIN
- (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON GALANTHAMIN UND GALANTHAMINDERIVATEN BEI AKUTEN FUNKTIONELLEN HIRNSCHÄDEN
- (57) Abstract

The invention relates to the use of galanthamine and analogs thereof or acidic addition salts thereof in the production of medicaments for treating states arising from cerebro-vascular accidents or closed focal craniocerebral traumas or whiplash injuries.

(57) Zusammenfassung

Verwendung von Galanthamin und Analoga desselben oder Säureadditionssalzen hiervon zum Herstellen von Arzneimitteln für die Behandlung des Zustandes nach Schlaganfall oder des geschlossenen fokalen Schädel-Hirn-Traumas oder des Schleudertraumas.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LŲ	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PΤ	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

- 1 -

Verwendung von Galanthamin und Galanthaminderivaten bei akuten funktionellen Hirnschäden

Die Erfindung betrifft die neue Verwendung von Galanthamin und chemischen Derivaten des Galanthamins oder pharmazeutisch annehmbarer Säureadditionsalzes hievon zum Herstellen von Arzneimitteln für die Behandlung des Schädel-Hirn-Traumas ohne Fraktur der Schädelkapsel (auch als intrakranielles Trauma bezeichnet) sowie des Schlaganfalles (akuter zerebraler Insult).

Dem Schlaganfall liegt eine plötzliche Abnahme des Blutstromes zu einer oder mehreren Hirnregionen zugrunde. Diese kann sowohl durch völligen oder teilweisen Verschluß der versorgenden 15 Arterie (fokaler ischaemischer Insult, ca. 80% der Fälle) als auch durch Zerreißen eines Gefäßes mit anschließender Blutung im Gehirn oder zwischen dem Gehirn und den Hirnhäuten (hämorrhagischer Insult, ca. 20% der Fälle) eintreten. Sinkt die Hirndurchblutung unter 20 ml pro Minute und 100 Gramm Gewebe, kommt es zu ersten Funktionsausfällen, die anfangs noch re-20 versibel und in den günstigsten Fällen selbstlimitierend sind (transiente ischämische Attacke, TIA). Sinkt dieser Wert unter 5 ml/min/100g Gewebe, kommt es zum Untergang von Nervenzellen und zur Ausbildung eines Infarktherdes. Dieser ischämische 25 Kern ist von einem Halo mit kritischer Minderperfusion (Penumbra) umgeben, in dem bestimmte neurotoxische Substanzen ausgeschüttet werden und wo bei schneller Intervention noch Neuronen gerettet werden können, wenn die Kaskade der Sekundärsschadensausbreitung unterbrochen werden kann. Für den Ausgang eines Zerebralinsultes sind daher akuttherapeutische 30 Maßnahmen entscheidend, die in den ersten Minuten bis Stunden nach dem Einsetzen der Symptomatik einsetzen muß.

Pro Jahr erleiden zwischen 15.000 und 25.000 Österreicher einen Schlaganfall, womit dieser der dritthäufigste medizinische Notfall ist und die häufigste Ursache für Invalidität im Erwachsenenalter darstellt. Zwei Drittel aller Überlebenden bleiben zeitlebens behindert.

40 Das akute Schädel-Hirn-Trauma hat immer eine exogene Genese in

Form einer massiven, mechanischen Einwirkung auf die Schädelkapsel, was eine Verschiebung einzelner Gehirnteile gegeneinander und gegen die knöcherne Hülle sowie Quetschungen zur Folge hat, auch wenn keine offene Schädelfraktur vorliegt. Neben der meist auch mit äußerlichen Kopfverletzungen einhergehenden, fokal lokalisieren Form, die meist auf Sturz oder Schlag zurückzuführen ist, existiert auch eine diffuse und nur neurologisch nachweisbare Form, die durch die Wirkung starker Beschleunigungskräfte auf den Kopf versursacht wird (sog. Schleudertrauma). Die beim Primärereignis beschädigten Zellen 10 der Gehirnmatrix nehmen verstärkt Wasser und bestimmte Ionen (vor allem Kalzium) auf, wodurch sich ein Hirnödem mit erhöhtem Innendruck entwickelt. Dadurch sowie durch intrakranielle Blutungen werden die Blutgefäße verengt und in ihrer Funktionsfähigkeit beeinträchtigt, wodurch es zu ischämischen 15 Sekundärschäden kommt. Weitere verzögerte Schäden sind unkontrollierte Freisetzung von Neurotransmittern sowie von neurotoxischen Verbindungen. Somit kann vereinfachend davon ausgegangen werden, daß sich innerhalb einiger Stunden oder Tage nach dem Primärschaden ein klinisches Zustandsbild entwickelt, 20 das dem des Schlaganfalles nicht unähnlich ist.

In medikamentöser Hinsicht wird beim Zustand nach fokalem ischaemischen Insult die Reperfusion der betroffenen Gehirnregion durch Gabe von allgemein gefäßerweiternd und metabolisch stabilisierenden Arzneimitteln (Nootropika) sowie die Herabsetzung der Blutviskosität durch Gerinnungshemmer (Heparin), in jüngster Zeit vor allem auch die aktive Auflösung des verursachenden Thrombus durch lytische Enzyme (Streptokinase oder Gewebsplasminogen-Aktivator = tPA) angestrebt. Gerinnungshemmung und Thrombolysetherapie sind jedoch mit erhöhtem Risiko zerebraler Blutungen verbunden und daher bei hämorrhagischem Insult absolut kontraindiziert, wodurch vor Behandlungsbeginn eine zeitraubende diagnostische Abklärung durch bildgebende Verfahren erforderlich ist.

Nach fokalem Schädel-Hirn - Trauma ist die Behandlung dagegen in erster Linie auf die Normalisierung des Schädelinnendruckes sowie die Wiederherstellung der Blut-Hirn - Schranke g-40 erichtet.

30

- 3 -

Galanthamin mit der Formel

sowie einige seiner Analoga sind seit vielen Jahren als pharmazeutische Wirkstoffe mit inhibitorischer Wirkung auf das 5 synaptische Enzym Acetylcholinesterase bekannt. Galanthamin wird daher bei Lähmungserscheinungen im Gefolge von Poliomyelitis und bei verschiedenen chronischen Erkrankungen des Nervensystems pharmakologisch angewandt. Galanthamin und einige seiner Derivate werden auch bei der symptomatischen Behandlung 10 der Alzheimer'schen Krankheit und verwandter Demenzzustände eingesetzt. Galanthamin wird auch bei einer Schädigung des Nervensystems durch Verletzungen angewandt.

Galanthamin ist chemisch gesehen ein Alkaloid der Morphingruppe, das aus Schneeglöckchen (Galanthus woronowii, G. nivalis usw.) und anderen Amaryllidaceen gewonnen werden kann.

Neben der Gewinnung von Galanthamin aus pflanzlichen Quellen sind in neuerer Zeit auch chemische Syntheseverfahren für Galanthamin und dessen Analoga einschließlich ihrer Säureadditionssalze vorgeschlagen worden, wobei auf die WO 95/27715 (=US-PS 5 428 159) und die WO 96/12692 verwiesen sei. Weitere Abkömmlinge des Galanthamins sowie deren Synthese werden in WO 96/12692 beschrieben. Die Verwendung von Galanthamin zur Herstellung eines Medikaments für die Behandlung der Alzheimer -25 Krankheit und verwandter Demenzen ist aus der EP 236 684 B1 bekannt, dessen Anwendung beim Down-Syndrom, der Myasthenie und verwandter Muskelerkrankungen, bei Kompressionen peripherer Nerven sowie im Glaukom ist in WO 97/26887 beschrieben.

30

20

Es war jedoch nicht vorherzusehen, daß erfindungsgemäß Arzneimittel, die Galanthamin oder chemische Derivate des Galanthamins oder Salze derselben enthalten, die im weiteren Gefolge eines Schlaganfalles oder Schädel-Hirn-Traumas einsetzende sekundäre Hirnschädigung in erheblichem Ausmaß begrenzen können. Dieser Effekt, der sowohl die Intensität der Schädigung als auch die Ausdehnung des Herdes betrifft, scheint von etwa gleichzeitig vorhandener Fähigkeit des Galanthamins zur Hemmung der Acetylcholinesterase weitgehend unabhängig zu sein. Insbesondere ist die Anwendung bei beiden Formen des Schlaganfalles (ischämisch und hämorrhagisch) in der initialen Phase unterschiedslos möglich, was eine schnellere Intervention ermöglicht.

10

Die Erfindung betrifft die Verwendung von Galanthamin, von Derivaten oder Analoga des Galanthamins und von pharmazeutisch annehmbaren Säureadditionssalzen hievon, zum Herstellen von Arzneimitteln für

15

- a) die Behandlung des Zustandes nach Schlaganfall,
- b) die Behandlung des geschlossenen, fokalen Schädel-Hirn-Traumas,

20

- c) die Behandlung des Zustandes nach perinatalem Hirnschaden und
- d) die Behandlung nach einer Mangelversorgung des Gehirns mit
 25 Sauerstoff durch Ersticken, Ertrinken oder Herzversagen.

Im Rahmen der Erfindung in Betracht gezogene Analoga des Galanthamins sind ausgehend von der oben genannten Formel des Galanthamins solche Verbindungen, worin die Hydroxylgruppe Methoxy-, Äthoxy-, 30 durch eine nied. Alkanyloxy-Acetyloxy-) Gruppe ersetzt ist, die Methoxygruppe durch Wasserstoff, die Äthoxy oder eine nied. Alkanoyloxygruppe (wie z.B. Acetyloxy-) ersetzt ist und die am Stickstoffatom substituierte Methylgruppe durch andere gerad- oder verzweigtkettige niedrige Alkylgruppen, wie Äthyl-, Cyclopropylmethyl-35 oder Cyclobutylmethyl-, Allyl-, nied. Alkylphenyl- oder substituiertes nied. Alkylphenol ersetzt ist, wobei die Substituenten Fluor, Chlor, Brom, nied. Alkoxy, Hydroxy, Nitro, Amino-, nied. alkyl oder Acylamino mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen oder unsubstituiertes und halogensubstituiertes Benzoyl, nied. 40

PCT/AT98/00291

Alkyl sind, in welchen sich die Substituenten am Phenylring befinden, und Verbindungen, worin Wasserstoffatome in der "Ring"-Struktur durch Fluor- oder Chlorgruppen ersetzt wurden, weisen wahrscheinlich ganz oder teilweise diese Eigenschaften auf.

Im Rahmen der Erfindung werden auch Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

10

5

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
Formel (I)

15

in Betracht gezogen, wobei

 R_1 , R_2 entweder gleich oder verschieden sind und

20 Wasserstoff, F, Cl, Br, J, CN, NC, OH, SH, NO_2 , SO_3H , NH_2 , CF_3 oder

eine niedere (C_1-C_6) , gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl- oder (Ar)Alkyloxygruppe oder

25

eine Aminogruppe, die durch ein oder zwei gleiche oder verschiedene niedere (C_1-C_6) , gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl- oder (Ar)Alkylcarbonyl- oder (Ar)Alkyloxy-carbonylgruppen substituiert ist oder

30

eine COOH, COO(Ar)Alkyl, CONH, CON(Ar)Alkyl Gruppe oder

- $(CH_2)_n$ -Cl, - $(CH_2)_n$ -Br, - $(CH_2)_n$ -OH, - $(CH_2)_n$ -COOH, - $(CH_2)_n$ -CN, - $(CH_2)_n$ -NC, darstellen, wobei

35

 R_1-R_2 auch gemeinsam als -CH=CH-CH=CH-,-O-(CH₂)_n-O-, mit n=1-3 definiert sein können.

 $R_3=R_1$, insbesondere OH und OCH₃, weiters

 R_2-R_3 gemeinsam:-O-(CH_2)_n-O- bilden können, wobei n=1-3

 R_4 , R_5 : entweder beide Wasserstoff oder wechselweise jede Kombination von Wasserstoff oder eines (Ar)Alkyl-, (Ar)Alkenyl-(Ar)Alkinyl- mit

 $S-R_8$, wobei R_8 Wasserstoff oder eine niedere (C_1-C_{10}) , gegebenenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkylgruppe ist

10

 $SO-R_8$, SO_2R_8

OH, O-Schutzgruppe (wie TMS, TBDMS),

15 O-CS-N-R₈ (Thiourethane),
 O-CO-N-R₉, wobei R₉ die folgenden Bedeutungen hat:

 $O-CO-R_8$ (Ester, R_8 siehe oben), insbesondere auch Ester mit dem 20 Substitutionsmuster von Aminosäuren, wie

weiters: R_4 , R_5 =gemeinsam Hydrazone (=N-NH- R_{10} ,=N-N(R_{10} , R_{11}), Oxime (=N-O- R_{11}) wobei R_{10} Wasserstoff, eine niedere (C_1 - C_6), gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl- oder (Ar)Alkylcarbonyl- oder (Ar)Alkylcarbonyloxygruppe sowie Sulfonsäure- wie z.B. Tosyl und Mesylgruppe ist und R_{11} Wasserstoff, eine niedere (C_1 - C_6), gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl- oder (Ar)Alkylcarbonylgruppe

WO 00/32199

10

sowie Sulfonsäure- wie z.B. Tosyl- und Mesylgruppe ist.

sowie Substituenten vom Typ:

5 $Y_1, Y_2 = 0$, S, NH oder N-R₁₀ (überzählige Valenzen sind jeweils -H)

wobei für den Fall, daß $R_4 \neq H$ darstellt R_5 auch OH bzw. für den Fall daß $R_5 \neq H$ darstellt R_4 auch OH sein kann.

G1, G2: gemeinsam oder verschieden die Bedeutung haben:

-C(R₁₃,R₁₄)-, wobei R₁₃,R₁₄ Wasserstoff, OH, eine niedere, gegebenenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl-, Aryl, (Ar)Alkyloxy- oder Aryloxygruppe oder gemeinsam eine Alkylspirogruppe (C₃ bis C₇-Spiroring) sein können.

Weiters G₁ und G₂ gemeinsam

20 mit m = 1 bis 7 darstellt.

G₃: -CH₂- oder =CO darstellt.

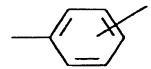
 R_6 eine Gruppe - $(G_4)_p$ - $(G_5)_q$ - G_6 mit p, q = 0-1 darstellt, in 25 der

G, folgende Definition erfüllt:

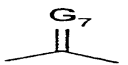
- $(CH_2)_r$ -,- $C(R_{15},R_{16})$ - $(CH_2)_r$ -, mit r=1-6 und R_{15},R_{16} = Wasserstoff, niedere, gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl-, Cycloalkyl-, Arylgruppe,

-O-, oder -NR₁₅-

mit s = 1-4, t = 0-4



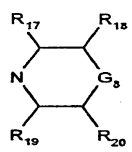
5 ,also ein ortho, meta, oder para disubst. Aromat



, wobei $G_7=NR_{15}$, O oder S darstellt,

10 G_5 gleich oder verschieden von G_4 sein kann und für den Fall daß p=1 ist zusätzlich -S- darstellt,

G, folgende Definition erfüllt:



15 mit

R₁₇, R₁₈, R₁₉, und R₂₀ sind einzeln oder gemeinsam, gleich oder unterschiedlich Wasserstoff, niedere, gegebenfalls verzweigte, gegebenfalls substituierte (Ar)Alkyl-, Cycloalkyl-, oder Aryl-20 gruppen, wobei R₁₇ und R₁₈ bzw. R₁₉ und R₂₀ gemeinsam eine Cycloalkylqruppe (Ringgröße 3-8) bilden können.

 $G_8 = O, S, NH, NR_{21}, -(CH_2)_n-,$

R₂₁ = CHO, COOR₁₇, oder ein unsubstituierter, oder durch eine oder mehrere F, Cl, Br, J, NO₂, NH₂, OH, Alkyl, Alkyloxy, CN, 5 NC oder CF₃, CHO, COOH, COOAlkyl, SO₃H, SH, S-Alkyl-Gruppen gleich oder unterschiedlich substituierter (Hetero)Arylrest, (mit Heteroaryl insbesondere 2-Pyridyl, 4-Pyridyl, 2-Pyrimidinyl) oder

- eine Methylgruppe, welche durch 1-3 unsubstituierte, oder durch ein oder mehrere F, Cl, Br, J, NO₂, NH₂, Alkyl, Alkyloxy, CN, NC oder CF₃ Gruppen gleich oder verschieden substituierte Phenylgruppe(n) substituiert ist,
- 15 G kann weiters sein:

$$(CH_2)s$$

$$R_{17}$$

$$(CH_2)n$$

$$R_{18}$$

bzw.

$$(CH_2)n$$

$$(CH_2)s$$

$$(CH_2)s$$

$$(CH_2)s$$

$$(CH_2)s$$

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)m$$

$$(CH_2)s$$

-CHO, COOR₁₇, -CONR₁₇

eine niedrige, gegebenenfalls verzweigte, gegebenenfalls substituierte (Ar)Alkyl-, (AR)-Alkenyl-, (AR)Alkinyl-, Cycloal-kyl-,

oder Arylgruppe,

-O-R₁₇, -NR₁₇R₁₈, Phthalimido, -CN, oder -NC.

10

5

 R_7 ist gleich R_6 oder stellt $-O^{(-)}$ (N-Oxid) oder ein freies Elektronenpaar (e-Paar) dar, wobei R_6 und R_7 auch einen gemeinsamen Ring der Größe 3-8 bilden können, und

[X] nur dann existiert und ein Ion einer pharmakologisch ver- wendbaren anorganischen und organischen Säure darstellt, wenn R_{s} und R_{f} vorhanden sind und somit der Stickstoff eine positive Ladung trägt.

Z = N, bzw. N⁺ für den Fall, daß R₆ und R₇ gemeinsam vorhanden 20 sind und R₇ ungleich O⁻ ist.

Einen Sonderfall der neuen Verbindungen der allgemeinen Formel (I), sind die Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

25

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 G_1
 R_5
 R_5
 R_6
(Formel (II)

wobei die Reste die bei Formel (I) beschriebenen Bedeutungen haben. Diese Formel entsteht formal aus Formel (I), indem die Bindung von C_1 zum "Furan" Sauerstoff gebrochen und statt dessen von C_1 direkt an Z gebildet wird.

30

Weiters umfaßt die Erfindung die neue, substituierte überbrückte Basen der allgemeinen Formel (III) und deren Herstellung, insbesondere 2,5-Diazabicyclo[2.2.1]heptane:

$$R_{23}$$
 $(CH_2)s$
 R_{17}
 $(CH_2)n$
 $(Formel III)$
 R_{18}
 R_{22}

wobei R₂₂

ein unsubstituierter, oder durch eine oder mehrere F, Cl, Br, 5 J, NO₂, NH₂, OH, Alkyl, Alkyloxy, CN, NC oder CF₃, CHO, COOH, COOAlkyl, SO₃H, SH, S-Alkyl-Gruppen gleich oder unterschiedlich substituierter (Hetero)Arylrest oder

eine Methylgruppe, welche durch zwei unsubstituierte oder durch ein oder mehrere F, Cl, Br, J, NO₂, NH₂, OH, Alkyl, Alkyloxy, CN, NC oder CF₃, CHO, COOH, COOAlkyl, SO₃H, SH, S-Alkyl-Gruppen gleich oder verschieden substituierte Phenylgruppe(n) substituiert ist,

15 R_{17} , R_{18} , n, s, die bei der allgemeinen Formel (I) genannten Bedeutungen haben und

$$R_{23} = -(G_5)_q - (G_4)_p - G_9$$

20 wobei G_4 und G_5 die bei der allgemeinen Formel (I) genannten Bedeutungen haben und G_9 definiert ist als:

Wasserstoff, F, Cl, Br, J, OH, O-Ts, O-Ms, O-Triflat, COOH, COCL CHO, -O-R₁₇, -NR₁₇R₁₈, Phthalimido, -CN, oder -NC oder andere für nukleophile Substitutionen, Additionsreaktionen, Kondensationsreaktion etc. geeignete Gruppen.

Beispiele für diese Verbindungstypen:

10

Diese Verbindungen der allgemeinen Formel (III) stellen nicht nur pharmazeutisch eine interessante Verbindungklasse dar, 5 sondern finden auch als Substituenten in einer Vielzahl von Grundkörpern Anwendung. Beispiele stellen die Verbindungen 105 bis 109 dar.

Übersicht der Verbindungen vom Typ der allgemeinen Formel I:

$$R_3O \longrightarrow R_2$$

$$R_3O \longrightarrow R_2$$

$$R_3O \longrightarrow R_3$$

$$R_3O \longrightarrow R_4$$

$$R_3O \longrightarrow R_3$$

$$R_3O \longrightarrow R_4$$

$$R_3O \longrightarrow R_3$$

$$R_3O \longrightarrow R_4$$

$$R_3$$

					-		-,	-	_		_	-		-		_				
ပ်	CH,	H.	E	3	E	동 급	된	CH,	CH.	CH.	CH,	ĊĦ,	CH,	CH,	Ğ.	E	공	CH,		CH,
Z	ā	1.	1:	1		-	1		1.	1				,		[.				
2	ż	Z	Z	Z	7	Z	z	z	z	z	z	z	z	z	z	2	z	Z		Z
R,	I	1.	1.	1	T -	•	1.	1	•	T.	•	·	•	•	•	•	1	•		
R	CH,	CH,	CH.	CH,	I	-	H	H	СНО	CH,	ОНО	'Hɔ	CH,		III-HD	Ŧ	CH,	CH,		CH,
18,	-	Ξ	НО	T	Н	Ξ	Ξ	HO.	-0-CH ₃ -CH(CH ₃)-0-	-0-CH,-CH(CH,)-0-	-cH;-o-	-0-CH;-CH,-0-	Н	.o.ch,-ch,-o.	-0-CH ₂ -CH ₂ -0-	0 11	0.	H		エ
R_t	HO	НО	x	НО	НО	Но	HO	Σ	э- ¹ нэ-о-	o-'Ho-o-	+0.cH		но-'но-'но-о	H3•0•	H)-0-	11	11		0. F.	0. H2
2	CH,	Н	CH,	CH,	CH,	сн	E.	ĊH,	CH,	CH.	딍	핑	£	ਲ	Ë	핑	Ğ,	ਜੂ ਜੂ		СН,
z.	H	王	Н	Н	X	工	포	工	Н	王	王	王	エ	F	Ξ	三		Ξ		Ξ
2	Н	Br	Br	Br	Br	ŭ	ğ	ڌ	Br	エ	ä	피	\equiv	ă	ă	ă	ä	I		H
Clilr.	\odot	(-/+)	(-/+)	\odot	(-/+)	<u> </u>	ŧ	(-/+)	(+/+)	(+/-)	(÷)	? }	?	<u> </u>	()	€	(÷/+)	\odot		(+)
Sulist. Nr.	Gal *HBr	-	2	3	Þ	S	9	7	œ	6	2			2	7	15	91			8

	l	· · ·			,	,	
=	сн,	CH,	CH,	CH,	CH,	H)	GH,
•	3	•	t			•	•
z	Z	z	z	z	Z	z	Z
	•	•	•	•	•		•
		,		e)			-
cH,	сн,	cH,	CH,	ਤੂੰ	E E	E E	CH,
=	T.					0.0 × 0.	0. NH-1-BOC
o. H.	o. H HO HO	o- N %	o.	O C		±	II .
CH,	СН	сн,	H)	CH,	сн '	ਜੂ ਜੁ	CH,
H .	Н	I	Ξ	I	ェ	I	x
=	H	Ξ	エ	Œ	H	工	エ
⊙ ·	(±)	⊙	÷	\odot	(+)	\odot	©
19	20	21	22	23	24	25	26

CH,		1	1-5	17	17	TT.
10	сн,	CH	Ĥ.	CH.	CH,	CH,
	•			•	•	•
z	z	Z	z	z	Z .	Z
•				•		
·						
сн,	сн	сн,	CH ²	CH,	сн,	CH,
S						
.cooBn	COOBn	S.CH ₃	, s.c.	S.CH,	Ha 00	
	NH-t-Boc			NH-: BOC	Ph NH-1-80C	Ξ.
0	O O O	o o	0	0	o o	
Ŧ	x	ェ	エ	エ	±	
						O-
СН,	CH,	E)	CH,	СН,	сн,	сн,
H		工	I	工	I	王
II.	I	王	x	I	エ	ğ.
£	⊙	\odot	÷	\odot	\odot	(+/-)
27	28	29	. 30	31	32	33

	_	_	-1-	-	-			_	_	_	1-	-	-	τ-	т-	-1	_	1	_		
3	7	3 2	3 2] =] <u>-</u>	3 3] =		E	Ę	i E	ਤ	15	3	3 2	3 2		35	Ę,	CH,
1				. [].					,].] L].		.] .			.] .	• ,	
Z	z	z	2	:/z	Įz	Z	: z	Įz	Z	Z	z	z	Iz	Z	Z]2	z	: z	Z	z	z
	1				1.	<u> </u>		Ŀ	ŀ	1.	Ŀ	<u> ·</u>	Ŀ	1.	Ŀ	1.	Ŀ	ŀ	1.		1.
CH,	n-Penty]	H	CH.	CH.	CH.	CHPI	Alivi	Allvi	Allyl	CHPII	CHPh	CH,-Pli	CH,-Ph	COCH.	n-Hexvi	Proparevi	CH.COOE	NO HO	CH,CONH,	0-\ _z'\	
I		1		T	Ι	Ethylenglykolketyl	0	I	-	0	I	H	0 1		Ξ	I				Ξ	工
O, HO	НО	O-TBDMS	O-TMS	O-TBDMS	O-TBDMS	l	R	НО	HO	ď	НО	НО	11	о-сосн,	НО	НО	НО	HO	HO	HÖ	HO
r. E	CH,	CH,	CH,	ĊĦ,	Ę,	CH,	CH,	£	S	ĊH,	Ę.	핑	GH,	동	CH,	Ę.	ĊH,	CH,	Ę.		CH,
1	工	Ξ	Н	Ξ	エ	H	王	王	工	工	王	工	王	三	工	Ξ	王	王	工	Ξ	д
ž	ĕ	ă	Br	Br	三	Ä	Ä	ă	曰	Ä	面	三	三	高	'n	占	高	亩	ä	ă	ă
(+/•) Br			(-/+)		(/ +)	(÷)			_1									(}		(·/+)	(-)±
or M	35	36	37	38.	39	9	==	47	43	44	45	46	47	48	49	8	25	52	23	7	55

CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	G.	CH,	CFI,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	GH,
		•			•					•	٠	•	•			٠	•	•		Ŀ	•	Ŀ	Ŀ	·
z	Z	Z	z	z	z,	z	z	z	z	z	Z	z	z	z	z	z	z	z	z	z	z	Ż	z	z
	•	•		•	٠	•	٠	·	٠	•	•	·	·	٠	٠	٠	·	•	Ŀ	ŀ	ŀ	ŀ	·	Ŀ
CH,	$\left\langle \right\rangle$		CO-CH,	13000-00	со (сн;),-соосн,	COOCH	1 - BOC	CO-C''H''	Ellyl	нооэ-(снэ)-оэ	ноор-ор	но-'нэ-'нэ	но-'но-'но	CH3-CH3-NH3	сн,-соон	CO-C"H"	ND'FID		, KIO	CH,	CH,	, CH,	CH,	CH,
T	Σ	Ξ	Н	Ξ	H	Н	H	H	14	Н	I	I	H	H	Τ	Η	H	I	= N-OTs	HO.N.	# N.O.H	E N.OCH,	"N-OCH,	エス゠
НО	НО	HO	НО	HO	НО	НО	НО	HO	HO	OH	НО	HO	HO	НО	НО	НО	НО	НО	0	0	IJ	ם ا	E	
СН,	CH,	CH,	CH,	S.	CH,	CH,	CH,	Ç.	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	сн,	ĊH,	£	£	£,	ĊĦ,	CH,
I	I	I	I	1	エ	H	I	I		Ξ	Η	H	Ŧ	Н	H	Ξ	Ή	I	Ξ	I	工	I	ェ	H
B	ğ	Br	ă	Br	ä	Br	Br	ä	Br	Br	Br	Br	Ξ	ğ	Br	I	X	H	포	Ŧ	Ξ	エ	工	Ŧ
(-/+)	(·/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(÷	(-/ +)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	(-/+)	÷	(C	ŧ	\odot	(+/+)
99	57	28	59	09	19	62	63	150	65	99	. 67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80

1	

G.E.	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	<u> </u>	£,		CH,		CH,	CH,		CH,	CH,	CH,
		-		i	-							m.		ö	ם י	ă
zz	z	z	z	z	z	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	z		z		z	ż		ż	ż	ż
-		•	,	•	·				•		•	E,		CH,	CH,	CH,
CH,	CH,	CH,	CH,	CH,	CH,		CH,		CH,		CH,		N CH,			
-CH, 3H,),	Н₃),•ОН	сно	1800	STq-l	0=	NH,	エンニ	NH ₂	0=	нооэ	راح. الالا	H		H	x	Ξ.
= N·NH·CH, = N·N(CH,),	O)-NH-N=	HN-N =	D-N14-1BOC			N N N N N N N N N N N N N N N N N N N		N NH2		ZI	FN-N#	Ю		но	Но	НО
五五	H,	H,	Ŧ	.H,	H,		GH,		CE,		Ä	CH,		CH,	CH,	CH,
H H CH,) H	ЭН	H	Э	H		H		エ		-	H		I	X	Ξ
===	H	H	H	H	I		I		三		-	I		工	T.	H
(·/ +)		1	(+/-)		(-/+)		(-/+)		(-/+)		(-/+)	\odot		\odot	·	⊙
81			8.5		 -		88		89		06	16		92	93	ಪ
								•								

CH,	£	ਤੰ	CH,	된	CH,	0 5 0	C=O	C=0	Ċ.	G,	 CH.	£,	CH,
.	ਹ	ö	٠,	Br.	Hal	·			•	•			
*	ż	ż.	ż	ż	ż	z	z	z	z	z	z	z	z
CH,	CH,	CH,	-	EH.			•	•	·		•	•	,
	0- Z		.0.	Propargyl	CH,-CONH,	CH,	CH,	ĆH.	CH,	(
T	=	I	Ŧ	π	I	0	н	Τ	=	Ŧ	工	Ξ	Ξ.
OH	НО	НО	НО	HO	НО	TI.	НО	O-TBDMS	HO	HO	НО	НО	Ho
сн,	CH,	сн,	ĊĦ,	£	동	CH,	CH,	CH,	H	CH,	CH,	сн,	СН,
I	I	エ	Ξ	王	王	I	H	Ξ	Ξ	王	Ξ	Ι	I
I	H	I	I	エ	王	Br	Br	Β̈́	エ	В	I	Br	ğ.
\odot	(+)	(+)	①	=	Ξ	(+/•)	(+/•)	(- /+)	<u>(-)</u>	(-/+)	 (-/+)	(-/+)	(-/+)
95	96	97	86	66	8	101	102	103	101	105	106	107	\$01

5

20

30

PCT/AT98/00291

Ebenso im Rahmen der Erfindung in Betracht gezogen sind Verbindungen der allgemeinen Formel (II):

$$R_3O$$

$$R_2$$

$$R_3$$

$$R_3$$

$$R_3$$
Formel (II)

die ein Sonderfall der allgemeinen Formel (I) ist.

Pat II	Chiral	R	R ₂	R ₃	\mathbf{R}_{4}	R ₅	G ₃	DB*	IC _{so}
Nr.									
113	(+/-)	Br	Н	CH ₃	=0		CH ₂	ja	5
114	(+/-)	Br	H	CH ₃	OH	Н	CH_2	ja	
115	(+/-)	H	H	CH ₃	OH	H	CH ₂	ja	>150
116	(+/-)	Br	H	CH ₃	OH	H	CH ₂	nein	50

10 * DB = Doppelbindung

Anm.: "Chiral." weist in der gesamten Tabelle auf die Chiralität des jeweiligen Eduktes hin.

15 Galanthamin, ein Analogon oder ein Säureadditionssalze desselben kann in jeder geeigneten, chemischen oder physikalischen Form verabreicht werden. Beispielsweise kann es als das Hydrobromid, Hydrochlorid, Methylsulfat oder Methiodid verabreicht werden.

Galanthamin, ein Analogon, ein Derivat oder deren pharmazeutisch annehmbare Säureadditionssalze können einem an Schlaganfall oder Schädel-Hirn - Trauma leidenden Patienten intravenös durch Injektion oder Infusion oder intracerebroventrikulär mittels eines implantierten Behälters verabreicht werden.

Typische Dosierungsraten bei Verabreichung dieser Wirkstoffe hängen von der Natur der verwendeten Verbindung ab und liegen bei intravenöser Applikation im Bereich von 0,1 bis 2,0 mg pro Tag und Kilogramm Körpergewicht in Abhängigkeit vom physischen Zustand und sonstiger Medikation des Patienten.

Die folgenden spezifischen Formulierungen können bei der Be-35 handlung des Zustandes nach Schlaganfall oder Schädel-Hirn -Trauma Anwendung finden: Lösung zur parenteralen Verabreichung enthaltend 1 mg Wirkstoff/ml.

Flüssige Formulierung zur intracerebroventrikulären Verabrei-5 chung, in einer Konzentration von 1 oder 5 mg Wirkstoff/ml.

Um die Wirkung von Galanthamin, von Derivaten und Analoga des Galanthamins bei akuten funktionellen Hirnschäden aufzuzeigen, wurden die Wirkung des Schlaganfalls simulierende Versu-10 che ausgeführt.

- A) Schutzwirkung gegen apoptotischen Zelltod bei Entzug von Nährstoffen in vitro:
- Dieser Versuch wurde an isolierten kortikalen Neuronen von neun Tage alten Hühnerembryonen (white Leghorn-Hybrid-Stamm) ausgeführt.

Die Versuchssubstanzen waren die nachstehend mit den Struk-20 turformeln angeführten Galanthaminderivate:

SPH-1068:

Strukturformel:

- 22 -

Verbindung aus Beispiel Nr.: -

SPH-1088:

Strukturformel:

5

10

Verbindung aus Beispiel Nr.: -

SPH-1092:

15 Strukturformel:

20

Verbindung aus Beispiel Nr.: -

25 SPH-1096:

Strukturformel:

30 H₃C-O

Verbindung aus Beispiel Nr.: 69

SPH-1099:

Strukturformel:

40

5

Verbindung aus Beispiel Nr.: 73

SPH-1107:

10 Strukturformel:

15

Verbindung aus Beispiel Nr.: 95

20 SPH-1221:

Strukturformel:

25

Verbindung aus Beispiel Nr.: -

30

SPH-1241:

Strukturformel:

35

40 Verbindung aus Beispiel Nr.: 4

- 24 -

und

SPH-1286:

Strukturformel:

5

10

Verbindung aus Beispiel Nr.: 95

Als interner Standard wurde Galanthamin verwendet.

15

Die Versuchssubstanzen und der interne Standard (Galanthamin) wurden vom ersten Tag an über die gesamte Versuchsdauer von acht Tagen verabreicht.

Die Substanzen wurden an zwei verschiedenen Tagen getestet. An jedem Tag wurden zwei identische Mikroplatten mit zwei Vertiefungen je Substanz und Dosierung bereitet. Auf jeder Mikroplatte wurden zwölf bestimmte Werte für Blindversuche erzeugt.

25

Lagerung und Bebrüten der befruchteten Eier:

Einen Tag alte, befruchtete Eier wurden bei 12 + 0,1°C und 80 + 5% Feuchtigkeit in einem Inkubator acht Tage lang aufbe30 wahrt. Am embryonalen Tag 0 wurden die Eier in einen Bebrütungsinkubator gegeben und bis zum embryonalen Tag 8 bei 38 + 0,5°C und 55 + 5% Feuchtigkeit bewahrt. Die kortikalen Neuronenkulturen der acht Tage alten Hühnerembryonen wurden so wie in SOP F1505-01 angegeben, zubereitet.

35

40

Als Kulturmedium wurde ein frisch und unter sterilen Bedingungen hergestelltes Medium mit folgender Zusammensetzung verwendet: 100 ml EMEM (= Zellkulturmedium (modified eagles medium) mit 1 g Glucose/l, 2% FCS (= fötales Kälberserum), 0,01% Gentamycin und 2 mM L-Glutamin.

Die beschriebenen, kortikalen Neuronenkulturen der Hühnerembryonen wurden acht Tage lang in diesem Medium, also unter weitgehendem Entzug, des für das Überleben notwendigen fötalen Kälberserums gehalten.

Am achten Tag wurde mit Hilfe eines Vitalitätsassay quantitativ geprüft, ob die Zugabe von Testsubstanzen bei Serumentzug den Zelluntergang im Vergleich zu den unbehandelten Kontrollen reduzieren konnte. Der Vitalitätstest beruht auf der metabolischen Reduktion von MTT (= ein Chromophor), eine Substanz mit gelber Farbe, zu einem blauen Formazanprodukt durch mitochondriale Dehydrogenase. Nur vitale Zellen sind in der Lage, diese Reaktion zu katalysieren. Die Vitalität wurde mit einem ELISA-Reader (570 nm) gemessen.

Die Ergebnisse sind in der nachstehenden Tabelle zusammengefaßt:

	cont	~3µM	6.25µM	12.5µM	25µM	50µM	100µM	200µM	400µM
Galanthamine	0,065	0,065	0.065	0,073	0,074	0.084	0,117	0,156	0,157
SPH-1068		0,066	0,069	0,072	0,074	0.081	0.107	0,139	0,184
SPH-1088		0,063	0,067	0,084	0,082	0,105	0,159	0,238	0,242
SPH-1092		0,069	0,077	0,083	0,103	0.155	0,235	0,159	0.048
SPH-1096		0,066	0.067	0,068	0,078	0.081	0,108	0,167	0,224
SPH-1099		0.058	0,059	0,059	0,061	0.056	0,059	0,062	0,074
DMSO		0,067	0,068	0,066	0,064	0.067	0,069	0,077	0.107
	cont	~3µM	6.25µM	12.5µM	25µM	50µM	100µM	200µM	400µM
Galanthamine	0,063	0,085	D.066	0,067	0,072	0,085	0,130	0,164	0,047
SPH-1067		0,061	0,063	0,068	0,070	0.080	0,125	0,158	0.049
DMSO		0,061	0,064	0,064	0,066	0,069	0,095	0,183	0,057
	∞nt	~3µM	6.25µM	12.5µM	25uM	50µM	100µM	200µM	400µM
Galanthamine	0.065	0,065	0,065	0,073	0,074	0.084	0,117	0,156	0,167
SPH-1107	0.000	0,083	0,152	0,211	0,221	0.158	0.080	0,046	0.044
SPH-1221		0.061	0,066	0,069	0,070	0,086	0,117	0.157	0,138
SPH-1241		0,061	0,067	0,071	0.087	0.097	0,114	0,122	0.066
SPH-1286		0,065	0,078	0,092	0,132	0,190	0,205	0,145	0,058
DMSO		0,067	860,0	0,066	0,064	0,067	0,069	0,077	0.107

Diskussion der Ergebnisse:

Dieser Versuch zeigt, daß zwischen der Hemmwirkung gegen Acetylcholinesterase und der anti-apoptotischen Wirkung bei Entzug des Nährstoffes aus der Zellkultur (Simulation eines Schlaganfalls) kein unmittelbarer Zusammenhang besteht. Es handelt sich also um eine bislang für Galanthamin und seine Derivate nicht bekannte Wirksamkeit.

10 Galanthamin erzielt bei einer Konzentration von 0,2 mM eine nicht mehr verbesserungsfähige Schutzwirkung, die ungefähr einer Verdopplung der überlebenden Zellen entspricht. Das Galanthaminderivat SPH-1286 ((-)N-(3-Piperidinopropyl)-N-demethylgalanthamin hat schon bei 0,1 mM eine bessere Wirkung (Faktor etwa 2,5). Bemerkenswerterweise weist jedoch das sel-15 be Derivat als Racemat (+/-) eine ebenso starke Schutzwirkung bei einer Konzentration von nur 0,0125 mM auf, obwohl die Cholinesterase-Hemmwirkung dieses Gemisches der beiden Stereoisomeren nur ein Viertel der beim (-)-Epimeren SPH-1286 beobachteten beträgt. Daraus ist zu folgern, daß sich die 20 neuroprotektive Wirkung in dem (+)-Epimeren verstärkt zeigt, das wiederum eine geringere Cholinesterase-Inhibitorwirkung aufweist. Ein weiterer Hinweis auf den Unterschied zwischen der neuroprotektiven Wirkung (erfindungsgemäß) und esteraseinhibierender Wirkung besteht darin, daß das als Esteras-25 einhibitor inaktive Epi-Galanthamin ebenso gut neuroprotektiv wirkt, wie das natürliche (-)-Galanthamin.

B. Hypoxie-Versuch:

30

In diesem Versuch wurden Mäuse in einem kognitiven Testmodell ("passive avoidance") trainiert und dann mit Kohlendioxid narkotisiert, was durch das Ausbleiben der Sauerstoffversorgung des Gehirns einen Gedächtnisverlust bewirkt. Ziel dieses Versuches ist es, festzustellen, ob die erfindungsgemäß in Betracht gezogenen Verbindungen in der Lage sind, die Amnesie zu verhindern.

Beschreibung des Hypoxie-Versuches:

Gruppen von zehn Mäusen wurden in der nachstehenden Tabelle beschrieben, wobei eine konstante Volumens-Dosierung von 10 ml/kg mit wechselnden Konzentrationen an getesteter Substanz verwendet wurde.

5

	Gruppe	Elektro- schock	CO ₂ ausgesetzt	Orale Vera	ub-Dosis (mg/kg)
	1	No	No	Saline	-
	2	Yes	No	Saline	-
10	3	Yes	No	SPH-1286	100
	:4	Yes	No	Piracetam	300
	5	No	Yes	Saline	-
	6	Yes	Yes	Saline	-
	7	Yes	Yes	SPH-1286	10
	8	Yes	Yes	SPH-1286	30
	9	Yes	Yes	SPH-1286	100
15	10	Yes	Yes	Piracetam	300

20 Versuchstiere:

Bei dem Versuch wurden männliche Mäuse des Stammes ICR-CD-1 mit einem Körpergewicht von 18 bis 22 g und einem Alter von etwa 4 Wochen verwendet.

25

Die Versuchssubstanz wurde jeweils eine Stunde vor dem Acquisitionsversuch (siehe unten) verabreicht:

Die Apparatur besteht aus einer 16 x 15 x 15 cm großen Kammer, 30 mit opaken Wänden und einem Gitterboden. Ein 4 cm breiter, 11,5 cm langer erhöhter Steg geht von der einen Seite der Kammer aus und ist beleuchtet. Die Kammer ist dunkel gehalten. Eine auf den Steg gesetzte Maus kann die Kammer durch eine 3 x 3 cm-Öffnung erreichen. Über den Gitterboden der dunklen Kammer können Elektroschocks auf die Beine gegeben werden.

Ausführung des Versuches:

Am Tag 1 werden die Tiere trainiert, indem sie auf den Steg 40 gesetzt werden und die Zeit erfaßt wird (Latenz), bis sie die

WO 00/32199 PCT/AT98/00291

- 28 -

dunkle Kammer betreten. Dies wird einmal wiederholt. Nur Tiere, die leicht in die dunkle Kammer eintreten, werden im Versuch verwendet.

5 Am Tag 2 wurde das Acquisitionstraining ausgeführt. Die Tiere werden auf den Steg gesetzt und Eintrittslatenz erfaßt. Die Tiere (ausgenommen die Gruppen 1 und 5) erhalten Elektroschocks, 10 Sekunden nachdem sie in die dunkle Kammer gingen. Unmittelbar nach dem Elektroschock wurden die Tiere 10 mit Kohlendioxid betäubt (Gruppen 5 bis 10) oder der ScheinBetäubungsbehandlung (Gruppen 1 bis 4) unterzogen. Die Betäubungsbehandlung besteht darin, daß die Mäuse in eine Kammer, die mit CO₂ gefüllt war, gegeben wurden bis die Atmung stillstand. Die Mäuse wurden dann durch künstliche Beatmung wiederbelebt. Die Scheinbehandlung erfolgte dadurch, daß die Mäuse in eine identische Kammer ohne CO₂ gegeben wurden.

Am Tag 3 wurde die Wirkung der Amnesie geprüft. Die Tiere wurden auf den Steg gesetzt und die Eintrittslatenz erfaßt.

20 Tiere, welche innerhalb von 180 sek nicht in die dunkle Kammer gingen, wurden vom Steg weggenommen und eine Latenz von mehr als 180 sek aufgezeichnet.

Als Substanz für die positive Kontrolle wurde Piracetam ver-25 wendet.

Die Testverbindungen wurden in 0.5% w/v-Carboxymethylzellulose zubereitet, wobei geringere Konzentrationen durch Verdünnen mit 0.5% w/v-Carboxymethylzellulose hergestellt wurden.

Piracetam wurde in 0.5% w/v-Carboxymethylzellulose in der gewünschten Konzentration zubereitet.

Die Versuchsergebnisse sind in der nachstehenden Tabelle zu-35 sammengefaßt:

Mittlere Eintritts-Latenzzeiten:

mer am	, .	Tag		21	16	811	>2.880	326	0.038	:53	>1.852**	>2.546**	>2.812**
lie Kam		З. Т		0.021	>2.491	>2.618	>2.8	0.0	0.0	0.5	×	>2.5	>2.5
Maus in d	-	2. Tag		0.013	0.022	0.018	0.020	0.020	0.016	0.017	0.016	0.016	0.017
ntritt der			ersuch 3	0.016	0.030	0.025	0.026	0.028	0.023	0.019	0.020	0.016	0.018
bis zum Ei	. Tag		Persuch 1 Versuch 2 Versuch 3	0.028	0.043	0.053	0.042	0.034	0.040	0.024	0.028	0.033	0.030
Zeit (min)	-		Versuch 1	0.043	090.0	0.047	0.052	990.0	0.064	0.045	0.056	0.062	0.052
elektroschocks Zeit (min) bis zum Eintritt der Maus in die Kammeram	ausgesetzt	(0.25 mA;	10 seconds)	No	Yes	Yes	Yes	o N	Yes	Yes	res	\$ 0 P. I	Yes
CO	127		:	No	No	°Z	°Z	Yes	Yes	Yes	Yes	Ycs	Yes
		0.)	!	•	•	100	300	,	١	10	30	100	300
Rehandlung und	Dosis	(mg/kg p.o.)		Vehicle	Vehicle	SPH-1286	Piracetam	Vehicle	Vehicle	SPH-1286	SPH-1286	SPH-1286	Piracetam
- adding	ם ב			-	7	m	4	S	9	~	∞	6	10

(Statistical significance of difference from vehicle-treated group (Group 6): ** p<0.01)

- 30 -

Diskussion des Versuchsergebnisses:

Im Hypoxie-Modell konnte die Testsubstanz SPH-1286 die Amnesie
vollständig verhindern, was bisher für einen Cholinesteraseinhibitor noch nicht beschrieben worden ist.



Patentansprüche:

- Verwendung von Galanthamin, von Derivaten oder Analoga des Galanthamins, oder pharmazeutisch annehmbaren Säureadditionssalzen hiervon, zum Herstellen eines Arzneimittels für die Behandlung des Zustandes nach Schlaganfall.
- Verwendung von Galanthamin, von Derivaten oder Analoga des Galanthamins, oder pharmazeutisch annehmbaren Säureadditionssalzen hiervon, zum Herstellen eines Arzneimittels für die Behandlung des geschlossenen Schädel-Hirn-Traumas.
- 15 3. Verwendung von Galanthamin, von Derivaten oder Analoga des Galanthamins, oder pharmazeutisch annehmbaren Säure-additionssalzen hiervon, zum Herstellen eines Arzneimittels für die Behandlung des perinatalen Hirnschadens.
- 20 4. Verwendung von Galanthamin, von Derivaten oder Analoga des Galanthamins, oder pharmazeutisch annehmbaren Säure-additionssalzen hiervon, zum Herstellen eines Arzneimittels für die Behandlung von Hirnschäden nach Mangelversorgung des Gehirns mit Sauerstoff nach Ersticken,

 Ertrinken oder Herzversagen.
 - 5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus:

- a) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet
 - R₁ Wasserstoff
 - R_r Wasserstoff
 - R, Methyl
- 35 R₄ Wasserstoff
 - R₅ Hydroxy

```
R_6 Methyl
        Z Stickstoff
        G<sub>3</sub> Methylen
         (SPH-1068),
 5
     b) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:
        R, Wasserstoff
        R<sub>2</sub> Wasserstoff
        R<sub>3</sub> Wasserstoff
        R<sub>4</sub> Hydroxy
10
        R<sub>5</sub> Wasserstoff
        R<sub>6</sub> Wasserstoff
         Z Stickstoff
        G<sub>3</sub> Methylen
15
         (SPH-1088),
      c) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:
         R<sub>1</sub> Wasserstoff
         R<sub>2</sub> Wasserstoff
        R<sub>3</sub> Methyl
20
         R<sub>4</sub> Wasserstoff
         R<sub>5</sub> Wasserstoff
         R<sub>6</sub> Methyl
         Z Stickstoff
25
        G<sub>3</sub> Methylen
         (als Hydrobromid) (SPH-1092),
      d) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:
         R<sub>1</sub> Wasserstoff
         R<sub>2</sub> Wasserstoff
30
         R<sub>3</sub> Methyl
```

```
R<sub>4</sub> Hydroxy
```

R₅ Wasserstoff

R₆-CH₂-CH₂OH

Z Stickstoff

5 G_3 Methylen (SPH-1096),

e) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:

R₁ Wasserstoff

10 R₂ Wasserstoff

R₃ Wasserstoff

R₄ Hydroxy

R₅ Wasserstoff

R₆-CH₂-CN

15 Z Stickstoff

G₃ Methylen

(SPH-1099),

f) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:

20 R₁ Wasserstoff

R₂ Wasserstoff

R₃ Methyl

R₄ Hydroxy

R₅ Wasserstoff

25 R₆-N₃-Piperidinopropyl

Z Stickstoff

G₃ Methylen

(als Hydrochlorid) (SPH-1107),

30 g) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:

R₁ Wasserstoff

```
R<sub>2</sub> Wasserstoff
        R_3 Methyl
        R<sub>4</sub> Hydroxy
        R<sub>5</sub> Wasserstoff
    R_6 - CO - NH - C (CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>
 5
        Z Stickstoff
        G<sub>3</sub> Methylen
        Hydrochlorid (SPH-1221),
    h) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:
10
        R<sub>1</sub> Brom
        R<sub>2</sub> Wasserstoff
        R_3 Methyl
        R4 Hydroxy
        R<sub>s</sub> Wasserstoff
15
        R<sub>6</sub> Wasserstoff
        Z Stickstoff
        G, Methylen
         (SPH-1241) und
20
      i) Verbindung der allgemeinen Formel I, in welcher bedeutet:
        R<sub>1</sub> Wasserstoff
        R<sub>2</sub> Wasserstoff
        R, Methyl
        R4 Hydroxy
25
        R<sub>5</sub> Wasserstoff
        R<sub>6</sub> 3-Piperidinopropyl
         Z Stickstoff
        G<sub>3</sub> Methylen
30
             (SPH-1286)
```



Internation No
PCT/AT 98/00291

PCT/AT 98/00291 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/55 A61K31/55 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 **A61K** Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X MANKOVSKII NB ET AL: "Effectiveness of 1,4,5 gammalon and anticholinesterase preparations in the restorative and residual periods of ischemic stroke in old VRACH DELO, 1976, (5) P15-9, XP002112706 USSR abstract "Preclinical studies with 1,2,4,5 X MUCKE H.A.M.: galanthamine" DRUGS OF TODAY_(_DRUGS TODAY_), 33/4 (259-264), $XP0\overline{0}2\overline{1}12707$ *S.261, right-hand column, - Early Application -, 1.Abs., Z.10-12; 3. Abs., 7.5 - 8 *X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 1 5. 10. 99 4 October 1999

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

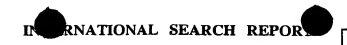
Name and mailing address of the ISA

Fax: (+31-70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni. Authorized officer

Uiber, P

BNSDOCID: <WO 0032199A1 1 >



Internation No PCT/AT 98/00291

ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/AT 98/00291
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 273 (C-0953), 18 June 1992 (1992-06-18) & JP 04 066571 A (MEIJI SEIKA KAISHA LTD), 2 March 1992 (1992-03-02) abstract	1,4,5
US 5 294 625 A (GOTO GIICHI ET AL) 15 March 1994 (1994-03-15) column 1, line 54 - line 65	1,4,5
EP 0 449 247 A (LOHMANN THERAPIE SYST LTS;HEFA FRENON ARZNEIMITTEL (DE)) 2 October 1991 (1991-10-02) page 3. line 43	2
page 3, line 31 - line 41	1,4,5
DE 32 31 571 A (NII BIOLOG ISPYTANIJAM KHIM SO) 1 March 1984 (1984-03-01) page 3, line 8 - line 9 page 3, line 15 - line 24 page 3, line 32 page 12, line 15 - line 16 page 13, line 30 - line 31	1,4,5
WO 97 40049 A (JORDIS ULRICH ;CZOLLNER LASZLO (AT); FROEHLICH JOHANNES (AT); KUEE) 30 October 1997 (1997-10-30) cited in the application claims 1-8	1,4,5
WO 97 26887 A (SANOCHEMIA LTD ;MUCKE MARTIN ALOIS HERMANN (AT); FRANTSITS WERNER) 31 July 1997 (1997-07-31) page 4, line 16 - line 20 claims 1,2	2,5
CHEN Y ET AL: "Rivastigmine, a brain-selective acetylcholinesterase inhibitor, ameliorates cognitive and motor deficits induced by closed-head injury in the mouse." J NEUROTRAUMA, APR 1998, 15 (4) P231-7, XP002117433 UNITED STATES abstract page 23, column 1, line 40 -column 2, paragraph 2	2,5
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 273 (C-0953), 18 June 1992 (1992-06-18) & JP 04 066571 A (MEIJI SEIKA KAISHA LTD), 2 March 1992 (1992-03-02) abstract US 5 294 625 A (GOTO GIICHI ET AL) 15 March 1994 (1994-03-15) column 1, line 54 - line 65 EP 0 449 247 A (LOHMANN THERAPIE SYST LTS ;HEFA FRENON ARZNEIMITTEL (DE)) 2 October 1991 (1991-10-02) page 3, line 43 page 3, line 31 - line 41 DE 32 31 571 A (NII BIOLOG ISPYTANIJAM KHIM SO) 1 March 1984 (1984-03-01) page 3, line 8 - line 9 page 3, line 15 - line 24 page 3, line 32 page 12, line 15 - line 16 page 13, line 30 - line 31 WO 97 40049 A (JORDIS ULRICH;CZOLLNER LASZLO (AT); FROEHLICH JOHANNES (AT); KUEE) 30 October 1997 (1997-10-30) cited in the application claims 1-8 WO 97 26887 A (SANOCHEMIA LTD ;MUCKE MARTIN ALOIS HERMANN (AT); FRANTSITS WERNER) 31 July 1997 (1997-07-31) page 4, line 16 - line 20 claims 1,2 CHEN Y ET AL: "Rivastigmine, a brain-selective acetylcholinesterase inhibitor, ameliorates cognitive and motor deficits induced by closed-head injury in the mouse." J NEUROTRAUMA, APR 1998, 15 (4) P231-7, XP002117433 UNITED STATES abstract page 23, column 1, line 40 -column 2,

Information on patent family members

PCT/AT 98/00291

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
JP 04066571 A	02-03-1992	JP 2660086 B	08-10-1997	
US 5294625 A	15-03-1994	US 5441967 A AT 94870 T AU 4791190 A CA 2007553 A CN 1053231 A,B DE 69003397 D DE 69003397 T EP 0378207 A FI 941703 A IE 63302 B JP 3173867 A RU 2021989 C US 5177087 A	15-08-1995 15-10-1993 09-08-1990 13-07-1990 24-07-1991 28-10-1993 20-01-1994 18-07-1990 13-04-1994 05-04-1995 29-07-1991 30-10-1994	
EP 0449247 A	02-10-1991	DE 4010079 A AT 108657 T CA 2039197 A,C DE 59102210 D DK 449247 T ES 2061094 T JP 2055032 C JP 4221315 A JP 7068127 B US 5519017 A US 5932238 A	02-10-1991 15-08-1994 30-09-1991 25-08-1994 21-11-1994 01-12-1994 23-05-1996 11-08-1992 26-07-1995 21-05-1996 03-08-1999	
DE 3231571 A	01-03-1984	NONE		
WO 9740049 A	30-10-1997	AT 403803 B AT 71696 A AU 2498597 A CZ 9803324 A EP 0897387 A NO 984852 A PL 329411 A	25-05-1998 15-10-1997 12-11-1997 12-05-1999 24-02-1999 16-11-1998 29-03-1999	
WO 9726887 A	31-07-1997	AT 402691 B AT 14996 A AU 1432897 A EP 0876147 A	25-07-1997 15-12-1996 20-08-1997 11-11-1998	



International application No.

PCT/AT 98/00291

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. X	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT ADDITIONAL MATTER PCT/ISA 210

Intermal Application No

PCT/AT 98/00291

The International Searching Authority found that this international application contains multiple inventions, as follows:

1. Claims Nos 1,4,5

Use of galanthamine or the derivatives thereof in the production of a medicament to treat a state occurring after cerebral apoplexy or brain damage after a lack of oxygen supplied to the brain after suffocation, drowning or heart failure.

2. Claims Nos. 2,5

Use of galanthamine or the drivatives thereof in the production of a medicament to treat closed craniocerebral traumas.

3. Claims Nos. 3,5

Use of galanthamine or the derivatives thereof in the production of a medicament to treat perinatal brain damage.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

Internationales Aktenzeichen PCT/AT 98/00291

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K31/55

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

8. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angebe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	MANKOVSKII NB ET AL: "Effectiveness of gammalon and anticholinesterase preparations in the restorative and residual periods of ischemic stroke in old age" VRACH DELO, 1976, (5) P15-9, XP002112706 USSR Zusammenfassung	1,4,5
X	MUCKE H.A.M.: "Preclinical studies with galanthamine" DRUGS OF TODAY (_DRUGS TODAY_), 33/4 (259-264), XP002112707 Spain * S.261, rechte Spalte, - Early Application -, 1.Abs., Z.10-12; 3. Abs., Z.5-8 *	1,2,4,5

Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen AV Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der				
E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmekledatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung				
"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung bejegt werden.	kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden				
antieren im Nechethenberücht gehannten Vertrientuchung beiegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts				
4. Oktober 1999	1 5. 10. 99				
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter				
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk					
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Uiber, P				

Siehe Anhang Patentfamilie





Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 273 (C-0953), 18. Juni 1992 (1992-06-18) & JP 04 066571 A (MEIJI SEIKA KAISHA LTD), 2. März 1992 (1992-03-02) Zusammenfassung	1,4,5
US 5 294 625 A (GOTO GIICHI ET AL) 15. März 1994 (1994-03-15) Spalte 1, Zeile 54 - Zeile 65	1,4,5
EP 0 449 247 A (LOHMANN THERAPIE SYST LTS; HEFA FRENON ARZNEIMITTEL (DE)) 2. Oktober 1991 (1991-10-02) Seite 3. Zeile 43	2
Seite 3, Zeile 31 - Zeile 41	1,4,5
DE 32 31 571 A (NII BIOLOG ISPYTANIJAM KHIM SO) 1. März 1984 (1984-03-01) Seite 3, Zeile 8 - Zeile 9 Seite 3, Zeile 15 - Zeile 24 Seite 3, Zeile 32 Seite 12, Zeile 15 - Zeile 16 Seite 13, Zeile 30 - Zeile 31	1,4,5
WO 97 40049 A (JORDIS ULRICH ;CZOLLNER LASZLO (AT); FROEHLICH JOHANNES (AT); KUEE) 30. Oktober 1997 (1997-10-30) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-8	1,4,5
WO 97 26887 A (SANOCHEMIA LTD ;MUCKE MARTIN ALOIS HERMANN (AT); FRANTSITS WERNER) 31. Juli 1997 (1997-07-31) Seite 4, Zeile 16 - Zeile 20 Ansprüche 1,2	2,5
CHEN Y ET AL: "Rivastigmine, a brain-selective acetylcholinesterase inhibitor, ameliorates cognitive and motor deficits induced by closed-head injury in the mouse." J NEUROTRAUMA, APR 1998, 15 (4) P231-7, XP002117433 UNITED STATES Zusammenfassung Seite 23, Spalte 1, Zeile 40 -Spalte 2, Absatz 2	2,5
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 273 (C-0953), 18. Juni 1992 (1992-06-18) & JP 04 066571 A (MEIJI SEIKA KAISHA LTD), 2. März 1992 (1992-03-02) Zusammenfassung US 5 294 625 A (GOTO GIICHI ET AL) 15. März 1994 (1994-03-15) Spalte 1, Zeile 54 - Zeile 65 EP 0 449 247 A (LOHMANN THERAPIE SYST LTS ;HEFA FRENON ARZNEIMITTEL (DE)) 2. Oktober 1991 (1991-10-02) Seite 3, Zeile 43 Seite 3, Zeile 31 - Zeile 41 DE 32 31 571 A (NII BIOLOG ISPYTANIJAM KHIM SO) 1. März 1984 (1984-03-01) Seite 3, Zeile 8 - Zeile 9 Seite 3, Zeile 8 - Zeile 9 Seite 3, Zeile 15 - Zeile 24 Seite 3, Zeile 32 Seite 12, Zeile 15 - Zeile 16 Seite 13, Zeile 30 - Zeile 31 WO 97 40049 A (JORDIS ULRICH ;CZOLLNER LASZLO (AT); FROHELICH JOHANNES (AT); KUEE) 30. Oktober 1997 (1997-10-30) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-8 WO 97 26887 A (SANOCHEMIA LTD ;MUCKE MARTIN ALOIS HERMANN (AT); FRANTSITS WERNER) 31. Juli 1997 (1997-07-31) Seite 4, Zeile 16 - Zeile 20 Ansprüche 1,2 CHEN Y ET AL: "Rivastigmine, a brain-selective acetylcholinesterase inhibitor, ameliorates cognitive and motor deficits induced by closed-head injury in the mouse." J NEUROTRAUMA, APR 1998, 15 (4) P231-7, XP002117433 UNITED STATES Zusammenfassung Seite 23, Spalte 1, Zeile 40 -Spalte 2,



Internationales Aktenzeichen PCT/AT 98/00291

F ld I B merkung n zu d n Ansprüchen, di sich als nicht rech rchierbar erwi s n haben (Forts tzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätztiche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. X Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1,4,5

Verwendung von Galanthamin oder deren Derivate zur Herstellung eines Medikaments für die Behandlung des Zustandes nach Schlaganfall oder von Hirnschäden nach Mangelversorgung des Gehirns mit Sauerstoff nach Ersticken, Ertrinken oder Herzversagen

2. Ansprüche: 2,5

Verwendung von Galanthamin oder deren Derivate zur Herstellung eines Medikaments für die Behandlung des geschlossenen Schädel-Hirn-Traumas

3. Ansprüche: 3,5

Verwendung von Galanthamin oder deren Derivate zur Herstellung eines Medikaments für die Behandlung des perinatalen Hirnschadens



Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/AT 98/00291

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	ent	Datum der Veröffentlichung		glied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 04066571	Α	02-03-1992	JP	2660086 B	08-10-1997
US 5294625	А	15-03-1994	US AT AU CA CN DE DE EP FI IE JP RU US	5441967 A 94870 T 4791190 A 2007553 A 1053231 A,E 69003397 D 69003397 T 0378207 A 941703 A 63302 B 3173867 A 2021989 C 5177087 A	15-08-1995 15-10-1993 09-08-1990 13-07-1990 24-07-1991 28-10-1993 20-01-1994 18-07-1990 13-04-1994 05-04-1995 29-07-1991 30-10-1994 05-01-1993
EP 0449247	A	02-10-1991	DE AT CA DE DK ES JP JP US US	4010079 A 108657 T 2039197 A,0 59102210 D 449247 T 2061094 T 2055032 C 4221315 A 7068127 B 5519017 A 5932238 A	02-10-1991 15-08-1994 30-09-1991 25-08-1994 21-11-1994 01-12-1994 23-05-1996 11-08-1992 26-07-1995 21-05-1996 03-08-1999
DE 3231571	Α	01-03-1984	KEIN	IE	
WO 9740049	A	30-10-1997	AT AT AU CZ EP NO PL	403803 B 71696 A 2498597 A 9803324 A 0897387 A 984852 A 329411 A	25-05-1998 15-10-1997 12-11-1997 12-05-1999 24-02-1999 16-11-1998 29-03-1999
WO 9726887	A	31-07-1997	AT AT AU EP	402691 B 14996 A 1432897 A 0876147 A	25-07-1997 15-12-1996 20-08-1997 11-11-1998